# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

28.01.1999

2000-212204

(43) Date of publication of application: 02.08.2000

(51)Int.Cl.

CO8B 37/10

(21)Application number: 11-019712

(71)Applicant: TOKYO IKA SHIKA UNIV

(22)Date of filing:

(72)Inventor: KAWACHI TOSHIYUKI

TAKAHASHI MAKOTO

SHINOMIYA KENICHI

## (54) BONE INDUCTION PROMOTER

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a bone induction promoter which can effectively promote bone induction even when it is administered in a small dosage or in a low concentration by using as the active ingredient a lipidbonded glycosaminoglycan composed of a glycosaminoglycan and a lipid bonded thereto or a pharmacologically acceptable salt thereof.

SOLUTION: This promoter is desirably selected from among a bone induction promoter in which the glycosaminoglycan is hyaluronic acid, chondroitin, chondroitin sulfate, chondroitin polysulfate, dermatan sulfate, heparin, keratan sulfate, or keratan polysulfate, a bond induction promoter in which the lipid is a glycerolipid, a bone induction promoter in which the glycerolipid is a phospholipid, a bone induction promoter in which the phospholipid is phosphatidylethanolamine, a bone induction promoter in which the glycosaminoglycan is hyaluronic acid and the lipid is phosphatidylethanolamine, and a bone induction promoter in which the lipid is covalently bonded to the reducing terminal of the glycosaminoglycan.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.08.1999

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3032824

[Date of registration]

18.02.2000

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報 (A)

# (11)特許出願公開番号 特開2000-212204

(P2000-212204A) (43)公開日 平成12年8月2日(2000.8.2)

(51) Int. Cl. 7

C08B 37/10

8- - 18

識別記号

F I C08B 37/10 テーマコード (参考)

4C090

審査請求 有 請求項の数7 OL (全8頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平11-19712

平成11年1月28日(1999.1.28)

(71)出願人 391026405

-

東京医科歯科大学長

東京都文京区場島1丁目5番45号

(72)発明者 河内 敏行

神奈川県横浜市港北区箕輪町2-3-7-

814

(72)発明者 髙橋 誠

東京都江戸川区平井4-18-3-503

(72)発明者 四宮 謙一

東京都北区田端5-12-13 パインマンシ

ョン502

(74)代理人 100059258

弁理士 杉村 暁秀 (外2名)

最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】骨誘導促進剤

### (57)【要約】

【課題】 より少ない薬剤量及び低い濃度でも効果的に 骨誘導を促進することが可能な新たな骨誘導促進剤を提 供する。

【解決手段】 グリコサミノグリカンに脂質が結合した 脂質結合グリコサミノグリカンまたはその薬理学的に許 容される塩を有効成分として含有することを特徴とする 骨誘導促進剤。

#### 【特許請求の範囲】

1 - 1

【請求項1】 グリコサミノグリカンに脂質が結合した 脂質結合グリコサミノグリカンまたはその薬理学的に許 容される塩を有効成分として含有することを特徴とする 骨誘導促進剤。

【請求項2】 グリコサミノグリカンが、ヒアルロン 酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸、コンドロイ チンポリ硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ケラタン硫 酸及びケラタンボリ硫酸からなる物質群から選択される 物質であることを特徴とする請求項1に記載の骨誘導促 10 進剤。

【請求項3】 脂質がグリセロ脂質である請求項1また は2に配載の骨誘導促進剤。

グリセロ脂質がリン脂質であることを特 【請求項4】 徴とする請求項3に記載の骨誘導促進剤。

リン脂質がホスファチジルエタノールア 【請求項5】 ミンである請求項4に記載の骨誘導促進剤。

【請求項6】 グリコサミノグリカンがヒアルロン酸で あり、脂質がホスファチジルエタノールアミンである請 求項1に記載の骨誘導促進剤。

【請求項7】 グリコサミノグリカンの還元末端に脂質 が共有結合していることを特徴とする請求項1~6のい ずれかに記載の骨誘導促進剤。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、グリコサミノグリ カンに脂質が結合した脂質結合グリコサミノグリカンま たはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有 する骨誘導促進剤に関する。

[0002]

【従来の技術】医療分野、特に整形外科分野において は、骨誘導促進活性を有する医薬または医療用具につい て髙い要請がある。

【0003】骨誘導促進活性を有する物質の一つの種類 としてグリコサミノグリカンが知られており、例えば特 表平8-508973号は、分子量20,000~60,000のヒアルロン 酸が0.5 mg/mlの濃度で骨誘導促進活性を有することを 開示している。また特開昭62-64367号は、グリコサミノ グリカン、コラーゲン、及びアパタイト等の基材からな が助長される旨記載されている。

【0004】しかしグリコサミノグリカン自体は水溶性 であるため生体内において急激に拡散し、従って投与の 目的部位において長時間高濃度に保ち、その骨誘導促進 効果を維持することが困難であった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明の目的 は、より少ない薬剤量及び低い濃度でも効果的に骨誘導 を促進することが可能な新たな骨誘導促進剤を提供する ことである。

[0006]

【課題を解決するための手段】グリコサミノグリカンに 脂質が結合した脂質結合グリコサミノグリカンが知られ ており、例えば特開平4-80201号、特開平4-80202号、特 開平9-30979号等に開示されている。

【0007】本発明者らは、この物質に着目して鋭意検 **酎を重ねた結果、これらの脂質結合グリコサミノグリカ** ンが骨誘導促進活性を有することを見出し、さらに驚く べきことに、これらの脂質結合グリコサミノグリカンに よれば、グリコサミノグリカンを単独で使用する場合と 比較して100分の1程度の濃度であっても十分な骨誘 導促進効果を得られることを見出した。本発明はこれら の知見に基づいて完成されたものである。

【0008】従って本発明は、グリコサミノグリカンに 脂質が結合した脂質結合グリコサミノグリカンまたはそ の薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するこ とを特徴とする骨誘導促進剤を提供するものである。

【0009】本発明の好ましい態様によれば、グリコサ ミノグリカンが、ヒアルロン酸、コンドロイチン、コン 20 ドロイチン硫酸、コンドロイチンボリ硫酸、デルマタン 硫酸、ヘパリン、ケラタン硫酸及びケラタンポリ硫酸か らなる物質群から選択される物質であることを特徴とす る上記骨誘導促進剤;脂質がグリセロ脂質である上記骨 誘導促進剤:グリセロ脂質がリン脂質であることを特徴 とする上記骨誘導促進剤;リン脂質がホスファチジルエ タノールアミンである上記骨誘導促進剤:グリコサミノ グリカンがヒアルロン酸であり、脂質がホスファチジル エタノールアミンである上記骨誘導促進剤;グリコサミ ノグリカンの選元末端に脂質が共有結合していることを 30 特徴とする上記骨誘導促進剤が提供される。

【0010】尚、本発明の骨誘導促進剤の活性成分であ る脂質結合グリコサミノグリカンは上記の通り公知の物 質であるが、上記特開平4-82836、特開平6-72893号、及 び特開平9-30979号は、当該物質をそれぞれ癌転移抑制 剤、抗リウマチ剤及び神経疾患の治療剤として使用する ことが可能であることを開示するものであり、脂質結合 グリコサミノグリカンが骨誘導促進活性を有することは 開示も示唆もしていない。

【0011】また、上記の骨誘導促進活性、骨形成の助 る人工骨材を開示しており、この人工骨材により骨形成 40 長を開示するこれまでの技術については、特表平8-5089 73号はヒアルロン酸を使用するものであり、特開昭62-6 4367の人工骨材においてはコンドロイチン-4-硫酸を使 用しており、いずれもグリコサミノグリカン自体を使用 するものであり、グリコサミノグリカンの誘導体を使用 することは何ら開示も示唆もしていない。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳述する。

【0013】本発明の骨誘導促進剤は、グリコサミノグ リカンに脂質が結合した脂質結合グリコサミノグリカン 50 またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含

有することを特徴とする。

11 1 1 1

【0.014】本発明に使用される脂質結合グリコサミノ グリカンに含まれるグリコサミノグリカンは、D-グルコ サミンまたはD-ガラクトサミンと、D-グルクロン酸、L-イズロン酸及び/またはD-ガラクトースの2糖の繰り返 し単位を基本骨格として構成される多糖であり、動物等 の天然物から抽出されたもの、微生物を培養して得られ たもの、化学的もしくは酵素的に合成されたもの等のい ずれをも使用することができる。具体的には、例えばヒ アルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸(コ 10 ンドロイチン硫酸A、コンドロイチン硫酸C、コンドロイ チン硫酸E、コンドロイチン硫酸K等)、コンドロイチン ポリ硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ケラタン硫酸、 ケラタンポリ硫酸等が挙げられるが、これらに限定され るものではない。これらのグリコサミノグリカンは通常 使用される薬理学的に許容される塩であってもよい。

【0015】これらのグリコサミノグリカンの中では特 にヒアルロン酸が好ましい。ヒアルロン酸は、一般に分 子量数千~約20,000,000程度であるが、10,000~2,000, 000程度が好ましく、15,000~1,000,000がより好まし く、20,000~800,000であることが特に好ましい。

【0016】また、上述のグリコサミノグリカンに結合 させる脂質としては、動物、植物、微生物等の天然物由 来、または化学的もしくは酵素的に合成もしくは部分的 に分解された複合脂質または単純脂質を使用することが でき、リン脂質等のグリセロ脂質、長鎖の脂肪酸、長鎖 の脂肪酸アミン、コレステロール類、スフィンゴ脂質、 セラミド等いずれも使用できる。特にホスファチジルエ タノールアミン、ホスファチジルセリン、ホスファチジ ルトレオニン、エタノールアミンプラスマロゲン、セリ 30 ンプラスマロゲン、リゾホスファチジルコリン、リゾホ スファチジルイノシトール等のリン脂質、モノアシルグ リセロール、ジアシルグリセロール等の中性脂質等のグ リセロ脂質が好ましい。特に1級アミノ基を有するリン 脂質が好ましい。脂質中のアシル基の鎖長及び不飽和度 は特に限定されないが、炭素数6以上のものが好まし い。アシル基としては例えばパルミトイル(ヘキサデカ ノイル)またはステアロイル(オクタデカノイル)など が例示される。また、これらの脂質は通常使用される薬 理学的に許容される塩であってもよい。

【0017】グリコサミノグリカンの脂質との結合位置 は特に限定されるものではないが、グリコサミノグリカ ンの末端部が好ましく、特に還元末端への結合が好まし い。また、結合の形態は、特に化学結合が好ましく、そ の中でも共有結合による結合が最も好ましい。

【0018】グリコサミノグリカンと脂質とが共有結合 した脂質結合グリコサミノグリカンの場合、グリコサミ ノグリカンのカルボキシル基(ラクトンを含む)、ホル ミル基(ヘミアセタール基も含む)、水酸基もしくは1 級アミノ基、またはグリコサミノグリカンに別途導入さ 50 えば、水、ホウ酸塩緩衝液等)中、通常10~30℃、

れた前記基と、脂質のカルボキシル基、ホルミル基もし くは1級アミノ基、または脂質に別途導入された前配基 との間で形成される酸アミド結合(-CO-NH-)、 エステル結合またはアミノアルキル結合(- CH、-N H-) によって共有結合したものが好ましい。

【0019】特に、グリコサミノグリカンの還元末端の ピラノース環を開環させ、化学的処理によって形成され たグリコサミノグリカンのカルボキシル基(ラクトンを 含む)と、脂質の1級アミノ基との反応によって形成さ れた酸アミド結合(-CO-NH-)、グリコサミノグ リカンのウロン酸部分のカルボキシル基と、脂質の1級 アミノ基との反応によって形成された酸アミド結合 (-CO-NH-)、またはグリコサミノグリカンの還元末 端のピラノース環を開環させ、化学的処理によって形成 されたグリコサミノグリカンのホルミル基と、脂質の1 級アミノ基との反応によって形成されたシッフ塩基を還 元して形成されたアミノアルキル結合(-CH,-NH 一)により結合されたものが好ましい。

【0020】なお、上記共有結合に関与するアミノ基、 20 カルボキシル基、ホルミル基(ヘミアセタール基を含 む)、水酸基はグリコサミノグリカンまたは脂質に元来 存在するもの、これらに化学的処理を施すことによって 形成されたもの、あるいは上記官能基を末端に有するス ペーサー化合物を、予めグリコサミノグリカンまたは脂 質と反応させることによって別途導入されたもののいず れであってもよい。

【0021】特に好ましい脂質結合グリコサミノグリカ ンである、脂質がグリコサミノグリカンの還元末端に共一 有結合した脂質結合グリコサミノグリカンの製造法とし ては、例えば特開平4-80201号、特開平4-80202号及び特 開平9-30979号に開示された方法が挙げられ、例えば以 下のような方法が使用できる。

#### 【0022】還元末端限定酸化法

この方法は、グリコサミノグリカンの還元末端の糖残基 であるガラクトース残基、ウロン酸残基またはヘキソサ ミン残基を還元し、限定酸化(部分酸化)することによ り、還元末端のピラノース環を特異的に開環(開裂)さ せるとともに、該グリコサミノグリカンの還元末端にホ ルミル基を形成させてアルデヒド化合物とし、このアル デヒド化合物のホルミル基と脂質の1級アミノ基とを反 応させてシッフ塩基を形成させ、次いでシッフ塩基を還 元し、アミノアルキル結合(- C H, - N H - )を形成 させて、グリコサミノグリカンと脂質とを共有結合させ る方法である。

【0023】グリコサミノグリカンの還元末端の糖残基 の還元は、グリコサミノグリカンに対して5~50当量 程度、好ましくは25~30当量の還元剤(水素化ホウ 素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム等の水素 化ホウ素アルカリ塩等)を使用し、適当な水性溶媒(例

好ましくは15~25℃で行うことができる。

【0024】上記還元後、限定酸化を行ってグリコサミノグリカンの還元末端に特異的にホルミル基を有するアルデヒド化合物を製造する。限定酸化は、上記還元後のグリコサミノグリカンに対して $1\sim10$ 当畳、好ましくは $3\sim6$ 当畳の酸化剤(過ヨウ素酸ナトリウム、過ヨウ素酸カリウム等の過ヨウ素酸アルカリ塩等)を用い、通常 $0\sim10$ ℃、好ましくは $0\sim4$ ℃で行うことができる。

【0025】得られたアルデヒド化合物と1級アミノ基 10を有する脂質(ホスファチジルエタノールアミン等のリン脂質等)とを反応させてシッフ塩基を形成させる反応は、水性溶媒(水、リン酸塩緩衝液等)または適当な有機溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等)に上記アルデヒド化合物を溶解した溶液と、適当な有機溶媒(クロロホルム、メタノール等)に脂質を溶解した溶液とを混合し、通常15~60℃の温度で反応させることができる。この反応時または反応終了後に適当な還元剤(水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム等の水素化ホウ素アルカリ塩等)を作用さ 20せてシッフ塩基を還元することができる。

【0026】なお、本反応方法で脂質結合グリコサミノグリカンを製造する際に、1級アミノ基を有する脂質の代わりに、1級アミノ基を有する2価官能性のスペーサー化合物(例えば、エチレンジアミン等のアルキレンジアミン、またはリジン等のアミノ酸等)と上記アルデヒド化合物とを反応させて、アミノアルキル結合(-CH、-NH-)を形成させ、次いで上記スペーサー化合物の他方の官能基(例えばアミノ基)と反応し得る官能基(例えば、カルボキシル基)を有する脂質(例えば、モ 30ノアシルグリセロールコハク酸エステル等のモノアシルグリセロールジカルボン酸エステル)と反応させてもよい。

# 【0027】還元末端ラクトン化法

この方法は、グリコサミノグリカンの還元末端の糖残基であるガラクトース残基、ウロン酸残基またはヘキソサミン残基を酸化することにより、還元末端のピラノース環を特異的に開環(開裂)させて該グリコサミノグリカンの還元末端にカルボキシル基を形成させて、次いでラクトン形成反応に付すことによって該グリコサミノグリカンの還元末端をラクトン構造とし、このラクトンと脂質の1級アミノ基とを反応させて酸アミド結合(-CO-NH-)を形成させることによって、グリコサミノグリカンと脂質とを共有結合させる方法である。

【0028】グリコサミノグリカンの還元末端の糖残基の酸化は、グリコサミノグリカンに対して2~20当量程度、好ましくは5~15当量程度の酸化剤(ヨウ素、臭素等)を使用し、適当な水性溶媒(例えば、水、リン酸塩緩衝液等)中、通常0~40℃、好ましくは15~30℃で行うことができる。

【0029】上記酸化反応後、強酸性陽イオン交換樹脂、例えばダウエックス50(商品名;ダウケミカル社製)、アンバーライトIR-120(商品名;オルガノ社製)及び/または酸(塩酸、硫酸等の無機酸、または酢酸、クエン酸、コハク酸等の有機酸の酸無水物)で処理することによって、グリコサミノグリカンの選元末端が特異的にラクトン化されたラクトン化合物を製造することができる。

【0030】得られたラクトン化合物と1級アミノ基を有する脂質(ホスファチジルエタノールアミン等のリン脂質)との反応は、適当な水性溶媒(水、リン酸塩緩衝液等)または適当な有機溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等)にラクトン化合物を溶解した溶液と、適当な有機溶媒(クロロホルム、メタノール等)に脂質を溶解した溶液とを混合し、5~80℃、好ましくは30~60℃の温度で反応させればよい。

【0031】なお、還元末端限定酸化法の場合と同様に、1級アミノ基を有する脂質の代わりに、1級アミノ基を有する2価官能性のスペーサー化合物と上記ラクトン化合物とを反応させて酸アミド結合(-CO-NH-)を形成させ、スペーサー化合物の他方の官能基と脂質の官能基(例えばカルボキシル基)とを反応させてもよい。

【0032】但し、脂質がグリコサミノグリカンの還元末端に共有結合した脂質結合グリコサミノグリカンの製造方法はこれらの方法に限定されるものではなく、グリコサミノグリカンの還元末端に脂質を結合しうる方法であれば他の任意の方法によっても製造することができる。

「【0033】グリコサミノグリカンの末端以外に脂質を 導入する方法としては、例えばグリコサミノグリカンの ウロン酸部分のカルボキシル基と脂質の1級アミノ基と を反応させて、酸アミド結合(-CO-NH-)を形成 させる方法が挙げられる。

【0034】上記反応に際し、縮合剤(例えば、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、ジシクロヘキシルカルボジイミド等)を用いて酸アミド結合(-CO-NH-)を形成させるか、あるいはウロン酸部分のカルボキシル基を該縮合剤の存在下、活性化剤(例えば、N-ヒドロキシスクシンイミド、p-ニトロフェノール、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール等)と反応させて活性エステルとした後、該脂質と反応させて酸アミド結合(-CO-NH-)を形成させることができる。

【0035】尚、上記反応においてはグリコサミノグリカンのウロン酸部分を有機溶媒に溶解可能な塩(トリエチルアミン、トリブチルアミン等のアミンの塩等)とし、反応を有機溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ピリジン等)中で行うことが好ましい。

50 【0036】脂質結合グリコサミノグリカンの薬理学的

. . . . . . . . .

に許容される塩としては、例えばナトリウム、カリウム 等のアルカリ金属塩;カルシウム、マグネシウム等のア ルカリ土類金属塩;トリアルキルアミン等のアミン塩; 及びピリジン等の有機塩基との塩等が挙げられ、特に限 定されないが、特にアルカリ金属塩が好ましく、ナトリ ウム塩が最も好ましい。

【0037】上記のような脂質結合グリコサミノグリカンの具体例としては、ジパルミトイルーLー (αーホスファチジル) エタノールアミン結合ヒアルロン酸、ジパルミトイルーLー (αーホスファチジル) エタノールア 10ミン結合コンドロイチン硫酸、ステアロイルパルミトイルホスファチジルセリン結合コンドロイチン硫酸、モノステアロイルグリセロール・コハク酸エステル結合コンドロイチン硫酸、ジパルミトイルーLー (αーホスファチジル) エタノールアミン結合ヒアルロン酸等が挙げられ、これらの脂質結合グリコサミノグリカンのより具体的な構造、製造方法の詳細等については、特開平4-80201号、特開平4-80202号及び特開平9-30979号等に記載されている。

【0038】本発明の骨誘導促進剤は、上述の脂質結合 20 グリコサミノグリカンを固体または液体の医薬用担体または希釈剤、すなわち賦形剤、安定剤等の添加剤とともに含む製剤とすることができる。すなわち、水、ゼラチン、乳糖、デンブン、ステアリン酸マグネシウム、タルク、動植物油脂、ベンジルアルコール、ポリアルキレングリコール、石油樹脂、椰子油、ラノリン等と共に、脂質結合グリコサミノグリカンを0.1重量%~90重量%程度含むように調製することができる。

【0039】また、本発明の骨誘導促進剤は、様々な成 長因子と共に投与することで、本発明の目的である骨折 30 や骨欠損の治癒をより促進することが可能である。上記 成長因子としては、線維芽細胞増殖因子 (FGF: aFGF、b FGF等)、骨形成タンパク質 (BMPs: TGF-β等)、血管 内皮細胞増殖因子(VEGF)、カルシトロフィックファク ター (Calcitrophic factor) (エストロゲン、パラト ルモン、1,25(OH),D3 (活性化ピタミンD)、デキサメタ ゾン等)、または転写因子(cbfal等)が挙げられる が、本発明の骨誘導促進剤の有効成分である脂質結合グ リコサミノグリカンを構成するグリコサミノグリカンと 親和性を有する成長因子であって、骨形成能あるいは骨 40 形成に伴う周辺組織の発達を促進する働きを有すること がより好ましい。そのような成長因子としては例えばG F、BMPs、及びVEGF等が挙げられる。上述のグリコサミ ノグリカンと親和性を有する成長因子を本発明の骨誘導 促進剤と共に目的部位(例えば骨折部位や骨欠損部位 等) に投与することで、上記成長因子の目的部位からの 拡散が遅延するため、目的部位における上記成長因子の 働きがより長時間維持される。

【0040】また更に、上述のグリコサミノグリカンに 分離によって回収した (RC-I)。組織に再度新たに酵素対して親和性を有する成長因子を、予め本発明の骨誘導 50 処理液を添加して37℃で30分間消化し、酵素処理液中に

促進剤と混合することで、本発明の骨誘導促進剤の有効 成分である脂質結合グリコサミノグリカンのグリコサミノグリカンに結合させ、上配成長因子が結合した脂質結合グリコサミノグリカンを有効成分とする骨誘導促進剤 を目的部位に投与し、目的部位及びその周辺部に本発明 の骨誘導促進剤から上記成長因子を徐放させる薬剤とすることも可能であり、骨折や骨欠損のより早期の治癒を達成することが容易となる。

8

【0041】本発明の骨誘導促進剤の剤形及び投与形態としては、細粒剤、軟膏剤または液剤等の剤形にし、骨誘導を促進したい投与の目的部位を切開して直接塗布または液剤であれば切開はせずに注射により投与することができる。また、公知の骨形成の基材または人工骨素材あるいは骨補強材となるハイドロキシアパタイト、チタニウムロッドまたはチタニウムメッシュ等の素材を予め本発明の骨誘導促進剤の液剤等に浸漬してそれら素材の表面に本発明の骨誘導促進剤を結合、吸着または含浸させ、必要に応じて成型し、その後、前記基材等を前記目的部位に導入することで、間接的に本発明の骨誘導促進剤を目的部位に投与して目的の骨誘導促進効果を得ることも可能である。

【0042】本発明の骨誘導促進剤の投与量は、患者の状態や体重によって適宜選択すべきであるが、有効成分として含有される脂質結合グリコサミノグリカンの重量として一般に $1\mu g\sim 2000 \,\,\mathrm{mg/md}$  部位程度を投与することが好ましい。

【0043】本発明の骨誘導促進剤のマウスに対する腹腔内投与での急性毒性(LD,。)は、ホスファチジルエタノールアミンを結合したコンドロイチン硫酸及びホスファチジルエタノールアミンを結合したヒアルロン酸の双方で2000 mg/kg以上であったので、生体への投与においても十分な安全性を有していると考えられる。

[0044]

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に詳述する。

#### 実施例1

培養細胞に対する脂質結合グリコサミノグリカンの骨細 胞誘導活性

(1) ラット頭蓋冠由来細胞の調製

ラットの頭蓋冠由来細胞を、生後3日のWistar系ラット (三協ラボ社より購入)から以下の方法によって単離した。

【0045】すなわち、ラットを屠殺後、断頭し、頭蓋冠を取り出した。ピンセットにより組織をほぐした後、EDTAを0.04%、コラゲナーゼ (crude type IA: SIGMA社製:0.1%)、トリプシン (0.05%)を含む酵素処理液中に懸濁し、37℃条件下で30分間処理した。その後、酵素処理液を回収し、酵素処理液中に遊離した細胞を、遠心分離によって回収した (RC-I)。組織に再度新たに酵素処理液を添加して37℃で30分間消化し、酵素処理液中に

10

遊離してくる細胞を回収してRC-IIとした。

【0046】得られたRC-I及びRC-IIを混合して以下で使用した(RC-IとRC-IIを混合した細胞を以下RC-I,II細胞と記載する)。この細胞群は、細胞外マトリクスの分泌が少ない未分化な細胞群であり、骨芽細胞の前駆細胞である。上配RC-I,II細胞は骨芽細胞のマーカー(T.R. Arnett et al, Methods in Bone Biology, 1998, Chapman & Hall)となるアルカリホスファターゼ(ALP)、タイプ!コラーゲン(COLI)、及びオステオカルシン(OC)の遺伝子をほとんど発現していなかった。

【0047】(2) 脂質結合グリコサミノグリカンの調製特開平4-80201の実施例1に記載された方法に従い、以下のようにして脂質結合グリコサミノグリカンを調製した。

【0049】400 mgの上記の還元末端酸化ヒアルロン酸を水10 mlに溶解し、50 mlの強酸性イオン交換樹脂(Dowex 50 (H'))を1時間かけて通過させ、390 mgの還元末端ラクトンヒアルロン酸を含む水溶液を得た。

【0050】上記の水溶液をトリーn-ブチルアミン中で中和し、凍結乾燥して400 mgの還元末端ラクトンヒアルロン酸のトリーn-ブチルアミン塩を得た。

【0051】400 mgの上記で製造した還元末端ラクトンヒアルロン酸トリーロープチルアミン塩を200 mlのジメチルホルムアミドに溶解し、27.6 mgのL-(α-ホスファチジル)エタノールアミン・ジパルミトイルのクロロホルム溶液を加えて、70℃で2時間反応させ、クロロホルムを溜去し、過剰の酢酸ナトリウム水溶液を加えてナトリウム塩にした後、酢酸ナトリウム飽和エタノールを加えた。生じた沈澱を濾取し、0.3 M酢酸アンモニウム溶液に溶解し、疎水クロマトグラフィーカラム(TSKgelフェニルトヨパール650M、400 ml)に吸着させ、0.3 M酢酸アンモニウム水溶液で充分に洗浄し、30%メタノール水溶液で目的とする上記物質を溶出した。30%メタノール水溶液で目的とする上記物質を溶出した。30%メタノール水溶液で目的とする上記物質を溶出した。30%メタノール水溶液で目的とする上記物質を溶出した。30%メタノール水溶液で目的とする上記物質を溶出した。30%メタノール水溶液で目的とする上記物質を溶出した。30%メタノール水溶液溶出面分を減圧下濃縮し、凍結乾燥して精製し、36 mgのL-(α-ホスファチジル)エタノールアミン・ジパル

ミトイル結合ヒアルロン酸(以下「HA-PE」と略記する)を得た。

【0052】(3) 脂質結合グリコサミノグリカンの骨細 胞誘導活性の評価

上記で製造したHA-PEを、ハンクス液に5 μg/mlの濃度で溶解し、このハンクス液の2 mlを10 cmのポリスチレン製の培養皿に分注し、4℃で16時間静置することにより培養皿にHA-PEを固着させた。HA-PEを含まないハンクス液で処理した培養皿を対照として用いた。

【0053】この培養皿に、上記で調製したRC-I,II細胞を $1\times10^4$  細胞/cm 培養皿となるように播き、10%牛胎児血清(FBS:GIBCO社製)及び1%抗生・抗マイコプラズマ溶液( $50\mu g/m1$  アスコルピン酸、5mM  $\beta$ -グリセロリン酸を含む、GIBCO社製)を含む $\alpha$ -最少イーグル培地(MEM:GIBCO社製)で培養した。

【0054】細胞が飽和状態になった直後、その「週間後、及び2週間後にグアニジン-フェノール-クロロホルム法により細胞の全RNAを抽出して、ノザンブロッティング法により骨芽細胞への分化の指標となるALP、COL 1、及びOC遺伝子の発現を解析した。結果を図1に示す。図1中、Et-BrはリボソームRNAについてエチジウムブロミドにより染色した標準を示す。また、上記のノザンブロッティングのイメージを、リボソームRNAについてエチジウムブロミドにより染色したものに対して標準化することによりQuantity Oneプログラム(TOYOBO社製)を用いて数値化して解析した結果を図2に示す。【0055】図1及び図2、特に数値化した図2に示した結果から明らかな通り、HA-PEをコートした培養皿で培養したRC-I,II細胞において、顕著にALP、COL1及びOC 30 遺伝子の発現が増強されており、HA-PEは未分化な細胞の骨芽細胞への分化を有意に誘導することが明かとなっ

#### [0056]

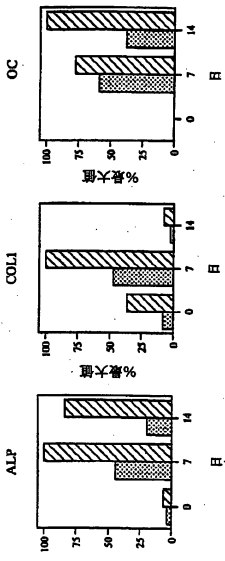
【発明の効果】本発明により、脂質結合グリコサミノグ リカンを有効成分として含有する、新たな骨誘導促進剤 が提供され、骨折または骨欠損を伴う疾病または傷害の 治癒期間の大幅な短縮が可能となる。

# 【図面の簡単な説明】

に溶解し、疎水クロマトグラフィーカラム(TSKgelフェ 【図1】 図1は、HA-PEにより誘導されたALP、COL1及 ニルトヨパール650M、400 ml)に吸着させ、0.3 M酢酸ア 40 びOC遺伝子発現を分析したノザンブロッティングにおい ンモニウム水溶液で充分に洗浄し、30%メタノール水溶 て得られたオートラジオグラムを示す。

【図2】 図2は、図1のノザンブロッティングのイメージを数値化して比較したグラフを示す。





フロントページの続き

Fターム(参考) 4C090 AA09 BA66 BA67 BA68 BA76 BA78 BB64 BB91 DA09 DA23